

Vectra 3D 436 mg dinotefuran, 38.7 mg pyriproxyfen, 3175 mg permethrin - Spot-on solution

Zugelassen

- Permethrin
- Pyriproxyfen
- Dinotefuran

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Vectra 3D 436 mg dinotefuran, 38.7 mg pyriproxyfen, 3175 mg permethrin - Spot-on solution

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Hund

Art der Anwendung:

Auftropfen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Presentation_strength:3175 mg Reference:Hse Index:0

Verfügbar nur in [englisch](#)

Presentation_strength:38.7 mg Reference:Hse Index:1

Verfügbar nur in [englisch](#)

Presentation_strength:436 mg Reference:Hse Index:2

Darreichungsform:

Lösung zum Auftropfen

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QP53AC54

Abgaberegung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Österreich , Belgien , Bulgarien , Kroatien , Zypern , Tschechische Republik , Dänemark , Estland , Finnland , Frankreich , Deutschland , Griechenland , Ungarn , Island , Irland , Italien , Lettland , Liechtenstein , Litauen , Luxemburg , Malta , Niederlande , Norwegen , Polen , Portugal , Rumaenien , Slowakei , Slowenien , Spanien , Schweden ,

Verfügbar nur in [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Verfügbar in:

Belgien , Bulgarien , Deutschland , Dänemark , Estland , Frankreich , Griechenland , Irland , Italien , Kroatien , Lettland , Litauen , Luxemburg , Malta , Niederlande , Polen , Portugal , Rumaenien , Schweden , Slowakei , Slowenien , Spanien , Tschechische Republik , Ungarn , Zypern , Österreich

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#)

Zulassungsinhaber:

Ceva Sante Animale

Zulassungsdatum:

4/12/2013

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Ceva Sante Animale

Ab7 Sante

Zuständige Behörde:

European Commission

Zulassungsnummer:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

25/02/2016

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 8/08/2025

[Herunterladen](#)

ema-puar-vectra-3d-v-002555-referral-a82-0023-en.pdf

ema-puar-vectra-3d-v-2555-par-en.pdf